POLYOLEFIN COMPOSITION

Patent Number:

JP63033448

Publication date:

1988-02-13

Inventor(s):

WAKABAYASHI HIROYUKI; others: 05

Applicant(s):

NIPPON DENSO CO LTD; others: 01

Requested Patent:

JP63033448

Application Number: JP19860175217 19860725

Priority Number(s):

IPC Classification:

C08L23/02; C08K5/15; C08L23/02

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE: The titled composition suitable as large-sized thin molded articles, air conditioning unit case for automobile, etc., having improved mechanical characteristics and releasability and shortened molding cycle, comprising a polyolefin, vegetable fiber of fibrillated cellulose and a specific amount of a nucleating agent. CONSTITUTION: The aimed composition comprising (A) a polyolefin (e.g. PP, propylele-ethylele copolymer, etc.). (B) vegetable fiber consisting essentially of fibrillated cellulose (e.g., fiber obtained by opening and fibrillating oil newspaper, waste paper, etc.) and (C) 0.01-5pts.wt. based on 100pts.wt total amounts of the components A+B of a nuclearing agent (preferably aluminum monohydroxy-di-p-t-butyl benzoate, dibenzylidene sorbitol, silica, talc, etc.). The component A preferably contains a polyolefinic heat bonding resin.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-33448

@Int_Cl_1	ı	識別記号	庁内整理番号		③公開	昭和63年(1	988) 2月13日
C 08 L	23/02	LCA	A - 6609 - 4 J				
C 08 K C 08 L	5/15 23/02	C A M K E T	B-6609-4J	!			
//(C 08 L	23/02 1:00)			審査請求	未請求	発明の数	l (全6頁)

図発明の名称 ポ

ポリオレフイン組成物

②特 願 昭61-175217

②出 願 昭61(1986)7月25日

仰発 明 者 若 林 宏之 79発 明 者 加藤 文 夫 79発 明 者 松 原 保 ⑦発 明 者 鳴川 喜 代 忠 政吉 79発 明 者 **H** 砂発 明 者 本 登 Ш 勿出 顋 人 日本電装株式会社 東燃石油化学株式会社 ①出 願 人 ②代 理 弁理士 高石 橋馬

愛知県刈谷市昭和町1丁目1番地 日本電装株式会社内 愛知県刈谷市昭和町1丁目1番地 日本電装株式会社内 愛知県刈谷市昭和町1丁目1番地 日本電装株式会社内

埼玉県所沢市下富1256番地14 埼玉県和光市本町31番地2-1215 東京都練馬区早宮1-52番13-101号 愛知県刈谷市昭和町1丁目1番地

東京都中央区築地4丁目1番1号

明相相割

1. 発明の名称

ポリオレフィン組成物

- 2. 特許請求の範囲
 - (1)(a)ポリオレフィンと、
 - (b) 繊維化されたセルロースを主体とする植物繊維と、
 - (c) 前記ポリオレフィンと前記植物繊維との合計 1 0 0 重量部に対して、0.01~5 重量部の造核剤とを

含有することを特徴とするポリオレフィン組成物。
(2) 特許請求の範囲第1項に記載のポリオレフィン組成物において、前記植物繊維はポリオレフィンと前記植物繊維との合計に対して10~60 重量%であることを特徴とするポリオレフィン組成物。

(3) 特許請求の範囲第1項又は第2項に記載のポリオレフィン相成物において、前記ポリオレフィン和政物において、前記ポリオレフィン系接着性樹脂を含有するこ

とを特徴とするポリオレフィン組成物。

- (4) 特許請求の範囲第3項に記載のポリオレフィン組成物において、前記ポリオレフィン系接着性制脂は(a) ポリオレフィンに不飽和カルボン酸またはその誘導体を付加反応させた変性ポリオレフィン、(b) オレフィンと不飽和酸またはその誘導体との共重合体、および(c) オレフィンとピニルエステルとの共重合体の少なくとも1種であることを特徴とするポリオレフィン組成物。
- (5) 特許請求の範囲第4項に記載のポリオレフィン和成物において、前記変性ポリオレフィン中の不飽和カルポン酸またはその誘導体の含有量は 0.02~2更量%であることを特徴とするポリオレフィン組成物。
- (6) 特許請求の範囲第4項に記載のポリオレフィン組成物において、前記オレフィンと不飽和酸またはその誘導体との共重合体中の不飽和酸またはその誘導体の含有量は1~50重量%であることを特徴とするポリオレフィン組成物。
- (7)特許請求の範囲第4項に記載のポリオレフ

ィン組成物において、前記オレフィンとピニルエステルとの共重合体中のピニルエステルの含有量は 1~50 重量%であることを特徴とするポリオレフィン組成物。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は繊維化されたセルロースを主体とする植物繊維を含有するとともに成形サイクルの短縮された成形用ポリオレフィン組成物に関する。

[従来の技術】

ポリプロピレン等のポリオレフィンは優れた 機械的特性及び成形性を有し、射出成形品、押出 し成形品等に広く利用されている。

このようなポリオレフィンの機械的強度を向上させるために種々の充塡材や添加剤が添加されている。特に機械的強度、加工性および寸法安定性の改良のために、破砕チップ、パルプ、木粉、もみがら、故紙等のセルロース系充塡材の配合が提案されている。例えば特開昭60-158236号は化学変性ポリオレフィンを含むポリオレフ

が改良されるとともに成形サイクルが短縮された、 繊維化されたセルロースを主体とする植物繊維を 含有するポリオレフィン組成物を提供することで ある。

[問題点を解決するための手段]

本発明者らはこの目的に鑑み鋭感検討を行った 結果、故私等のセルロース系充填材を含んだポリ オレフィン相成物に造核剤を配合することにより、 離型性を改良するとともに成形サイクルを短縮す ることができることを発見し、本発明に想到した。

すなわち、本発明のポリオレフィン組成物は(a) ポリオレフィンと、(b) 繊維化されたセルロースを主体とする植物繊維と、(c) 前記ポリオレフィンと前記植物繊維との合計100重量部に対して、0.01~5重量部の造核剤とを含有することを特徴とする。

本発明で用いることのできるポリオレフィンとしては、エチレン、プロピレン、プテンー 1、ペンテンー 1、ヘキセンー 1、メチルペンテンー 1などの α - オレフィンの単独 重合体、エチレンま

ィン系 樹脂に 繊維 化された セルロースを主体 とする 植物 繊維を配合 してなる ポリオレフィン系 樹脂 組成物を開示している。

上記のセルロース系充塡材のうち、特に故紙や 紙くずは比較的安価な成形用ポリオレフィン組成 物を得る充塡材として極めて有効である。

[発明が解決しようとする問題点]

しかしながら、セルロース系充填材をポリオレフィンに配合すると、セルロースそのものに結晶化作用がないために射出成形時の成形サイクルがおそくなるという問題がある。また加工性、特に離型性も低下し、これらセルロース系充填材の低コスト材料としてのメリットが十分に発揮されない。

離型時の割れ等の不良対策として、離型剤の途 布頻度を高めたり成形条件を変更したりする方法 がとられているが、必ずしも満足のゆくものでは なかった。またこれらの方法によれば成形サイク ルが一層長くなるという問題も生じた。

従って本発明の目的は、機械的特性及び離型性

たは、、はこれらののイナレフィンの2種型との共生型とのののイナレフィンの2種型とののでは、をあげることができることができることがではない。というないのでは、がののでは、できないでは、できないでは、からないでは、できないでは、できないできる。

なおポリオレフィン自身は無極性であるので、 親水性のセルロースを主体とする植物繊維との親 和性を増し、強度のある組成物にするために、ポ リオレフィン系の接着性樹脂としては、 (a) ポリオレフィンに不飽和カルポン酸もしてよくは その誘導体を付加反応させた変性ポリオレフィン (b) オレフィンとの独しくはその誘導体と の共重合体、および(c) オレフィンとピニルエス テルとの共更合体があげられる。

変性ポリオレフィンの骨格をなすポリオレフィ ンとしては、前記のポリオレフィンを用いること ができる。またポリオレフィンの変性に切いる不 飽和カルポン酸もしくはその誘導体としては、例 えばアクリル酸、メタクリル酸、マレイン酸、フ マル酸、シトラコン酸、イタコン酸、エンド-ピ - シクロ [2 , 2 , 1] - 5 - ヘプテン- 2 , 3 - ジカルボン酸、エンド- ピシクロ【2,2,1】 -1.4.5.6.7.7-\+\donu=5-ヘプテンー2、3-ジカルポン酸、シス-4-シ クロヘキセン・1、2-ジカルボン酸等があげら れる。また不飽和カルポン酸の誘導体としては、 砂無水物、エステルがあげられ、例えば無水マレ イン酸、無水シトラコン酸、エンドーピーシクロ [2, 2, 1] - 1, 4, 5, 6, 7, 7 - 4サクロロー5-ヘプテンー2、3~無水ジカルボ ン酸、エンドーピーシクロ[2,2,1]-5-ヘプテンー2、3-無水ジカルポン酸、シスー4 - シクロヘキセン・1,2~無水ジカルポン酸、 アクリル酸メチル、メタクリル酸メチル、アクリ

ル酸エチル、メタクリル酸エチル、アクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、マレイン酸エステル (モノエステル、ジエステル) 等があげられる。

変性ポリオレフィン中の不飽和カルポン酸またはその誘導体の含有量は、ポリオレフィン骨格に対して 0 . 0 2 ~ 2 重量%、好ましくは 0 . 0 5 ~ 1 重量%である。

ポリオレフィンに不飽和カルボン酸もしくはその誘導体を付加反応させるには、公知の極々の方法を採用することができる。例えば、ポリオレフィンと不飽和カルボン酸もしくはその誘導体に有機過酸化物等の反応開始剤を添加して予め混合した後、溶融湿練することによって得られる。

不飽和酸またはその誘導体、もしくはビニルエステルと共重合するオレフィンとして、種々のものを使用することができるが、エチレンまたはプロピレンと共重合する不飽和酸としては上記のアクリル酸類が好ましく、誘導体としてはその酸無水物が好ましい。またビニルエステルは一般式 C H 2 = C

HOCORで表され、Rはアルキル昼等である。 好ましくは酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、配酸ビニル等であり、特に酢酸ビニルが好ましい。 従って、望ましい共重合体としては、エチレンー アクリル酸共更合体、エチレンーメチルアクリレート 中ト共重合体、エチレンーエチルアクリレート 重合体、エチレンーアクリレート エチレンー酢酸ビニル共更合体等があげられる。

上記共重合体はランダムまたはプロック共重合体のいずれでもよい。共重合体中の不飽和酸またはその誘導体、もしくはピニルエステルの含有量は共重合体に対して1~50重量%、好ましくは3~40重量%である。

なお以上の通りであるので、本明和書において 用語「ポリオレフィン」は、オレフィンの単独重 合体、2種以上のオレフィンの共重合体、オレフィン系接着性 樹脂を含むもので、一般にオレフィンを主体とす る重合体と解すべきである。ポリオレフィン系接 着性樹脂は全ポリオレフィンに対して、3~90

本発明において 世型性の改良と成形サイクルの 短縮のために用いる造核剤は、脂肪族モノカルボン酸 (カプロン酸、ステアリン酸等)、脂肪族シカルボン酸 (コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、セパシン酸等)、芳香族モノカルボン酸 (安息香酸、桂皮酸、ナフトエ酸等)及び芳香族ジカルボ

ン酸(フタル酸等)等のアルカリ金属塩、アルカ り土類金は塩、アルミニウム塩、チタン塩、クロ ム塩等、及びジベンジリテンソルピトール及びそ の誘導体等である。具体的には、p-t-アチル 安息香酸のアルミニウム塩、チタン塩及びクロム 塩、ジ安息香酸アルミニウム、B-ナフトエ酸ナ トリウム、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸 ナトリウム、コハク酸ナトリウム、グルタル酸ナ トリウム、カプロン酸ナトリウム、フェニル酢酸 アルミニウム、桂皮酸ナトリウム等、及びジベン ジリデンソルビトール及びその誘導体があり、特 に好ましいのはアルミニウムモノヒドロキシージ - p - t - ブチル安息香酸、ジベンジリデンソル ビトール、ジーローメチルペンジリデンソルビト ール、ジーローエチルベンジリデンソルピトール 等である。またシリカ、タルク等の無機物の数粉 末も造核剤として好ましい。

これらの造核剤は単独でまたは2種以上混合して使用することができる。 遺核剤の量はポリオレフィンと植物繊維との合計100重量部に対して

ペンジル) ペンゼン、トリス (3.5-ジー t -ブチル-4-ヒドロキシベンジル) イソシアヌレ -ト等がある。

チオエステル系酸化防止剤としては、ジラウリル~チオージプロピオネート、ジステアリル-チオージプロピオネート、ラウリルステアリル-チオージプロピオネート、ジミリスチル-チオージプロピオネート、テトラキス(メチレン-3-ドデシル-チオープロピオネート)メタン、4.4′ーチオーピス(2-メチル-6~アチルフェノール)、2.2′ーチオーピス(4-メチル-6~tープチルフェノール)等がある。

抗酸化剤の添加量はポリオレフィンー植物機能 混合物 1 0 0 重量部に対して 0 . 0 5 ~ 5 . 0 重量部、好ましくは 0 . 1 ~ 2 . 0 重量部である。

さらに成形品の外装美観の向上のために各種類 料および無概充塡剤を配合したり、難燃剤等を配合したりすることができる。 〇. 〇1~5 飯品部の範囲である。〇. 〇 1 超品部未満だと成形サイクルの短縮及び雌型性の向上がなく、5 重量部を超えると得られる成形品の機械的強度が低下する。好ましい造核剤の添加量は〇. 1~5. 〇 重量部である。

また本発明のポリオレフィン組成物には適宜抗酸化剤を添加する。本発明のポリオレフィン組成物に添加しうる抗酸化剤としては、ヒンダードフェノール系酸化防止剤およびチオエステル系酸化防止剤がある。

ヒンダードフェノール系酸化防止剤としては、
2,6-ジー t - アチルー 4 - メチルフェノール、
1,1,3-トリ(2-メチルー 4 - ヒドロキシー 5 - t - アチルフェニル)アタン、テトラキス
[メチレンー3-(3,5-ジー t - アチルー4
- ヒドロキシフェニル)アロピオネート]メタン、
n - オクタデシルーβー(4' - ヒドロキシー3',5' - ジー t - アチルフェニル)アロピオネート、
つい、5' - ジー t - アチルフェニル)アロピオネート、
1,3,5-トリメチルー2,4,6-トリス(3,5-ジーt - アチルー4 - ヒドロキシ

本発明の組成物は、一軸押出機、二軸押出機、パンパリーミキサーロール、プラベンダー、ニーダー等の混練機またはヘンシェルミキサー等の混合機を用いて、加熱溶融状態で混練することによって得られるが、セルロース機構の特徴を十分に発揮させるために、機種の分散が良好でかつ機種の破損や災化を起こさせない方法が望ましい。

(実施例)

以下実施例により本発明を説明する。

なお、各実施例における試験法は次の通りである。

成形サイクル:射出成形機内に射出してから、成形品を突き出す時に変形が生じなくなるまでの最少時間(秒)を測定し、成形サイクル時間とする。

引張強度 : JIS K 7 1 1 3 - 7 1 曲け弾性率 : JIS K 7 2 0 3 - 7 3

アイゾット衝撃強さ

: JIS K7110

实施例1~8

TBBA:アルミニウムモノヒドロキシージーロー tープチルベンゾエート OBA :(1,3)(2,4)ジベンジリデンソルピトール

Œ

解機混練された混合物を冷却粉砕し、造粒品とした。この造粒品を射出成形機により、物性試験 片を作成し、物性を測定した。

比較例1~5

造核剤を添加しないかまたは本乳明の組成範囲外の量を添加した以外は実施例1と同じ操作を繰り返して試験片を作成し、物性を測定した。その結果を第1表に示す。

実施例9~15

ポリオレフィンとしてプロピレンホモ重合体 (MFR20:H-PP)、プロピレンーエチレ ンプロック共重合体 (エチレン含量 7. 7%。 M FR15: B-PP) およびエチレン~プロピレ ン共重合体ゴム(ムーニー粘度M L 1 _ a (127℃)20; EPR)、接着性樹脂の変性ポリオレフィン としてプロピレンーエチレンプロック共重合体の 無水マレイン酸変性物(酸付加量 0、 15 重量 %; CMP)、およびあらかじめ相分化した新聞紙を 第2表に示す割合で混合した混合物100重量部 に対して、フェノール系酸化防止剤としてテトラ キス (メチレン-3~ (3.5-ジ-t-ブチル - 4 - ヒドロキシフェニル) プロピオネート] メ タン 0 . 1重量郡、および造核剤としてアルミニ ウムモノヒドロキシージーローヒープチルベンゾ エート1.0重量部を添加し、実施例1と同様に して試験片を作成し、物性を測定した。その結果 を第2表に示す。

比较网6~8

	殿	٦		\Box											
#	アイゾット衝撃強度	(Kg · ca/ca)	3.0	2. 6	2. 5	2. 1	3. 1	3. 1	2. 5	2.0	3.3	3. 3	1. 9	3. 2	1.8
44	田げる体や	(Kg/cd)	26, 700	27,200	27,400	28.000	26, 400	26,900	27,000	27.200	26,400	26,300	27.000	26, 400	26,900
	引張強度	(Kg/cd)	450	455	455	460	445	455	450	460	450	450	455	450	460
	成形サイ	2R (8)	53	50	45	44	54	52	47	47	57	57	44	56	45
数图		金色銀	0.01	٥. ١	1.0	5.0	0.01	0.	1.0	5.0	-	0.005	6.0	0.005	6.0
拠		128718	TBBA	•		•	088	•	2		TBBA		2	088	2
	S N		-	~	3	4	ß	9	7	8		~	က	4	5
l				HK		掲		as				#	8	35	

実施例9~15と同様のポリオレフィンに造枝 削を加えない場合についても同様の試験片を作成 し、物性を測定した。その結果を第2衷に示す。

第 2 数

		租 戍		70	(重量%)		成形		性	
	NO.					Γ	サイクル	引張強度	曲け弾性率	アイゾット衝撃強度
		H-PP	B-PP	EPR	CMP	新聞紙	(1)	(Kg/cd)	(Kg/cd)	(kg · cm/cm)
	9	5 6	-	-	14	30	4 2	510	32,200	1. 1
実	10	-	56	_	14	30	4 4	490	29, 300	3. 2
	11	44.8	-	11.2	1,4	30	4 5	425	18,900	10.5
危	12		66.5	-	3.5	30	44	455	29,000	3. 0
	13	_	4 6	_	14	40	4 2	465	32,800	3. 1
9 9	14		7 6	-	14	10	4 2	360	19,500	5. 1
	15	_	36	-	14	50	41	451	40,500	3.3
比	6	70	-	-	_	30	56	395	28,000	1. 3
較	7		70	-	_	30	5 6	290	27,200	2. 6
99	8	5 6	_	-	14	30	58	290	17,500	10.0

[発明の効果]

出版代理人 弁理士 高石 編 馬